(c) 2003 THOMSON DERWENT. All rts. reserv. 012590643 WPI Acc No: 1999-396749/\*199934\* XRAM ACC No: C99-116795 Colored topical compositions having fatty phase with dispersed polymer particles, used for cosmetic and pharmaceutical formulations Patent Assignee: L'OREAL SA (OREA ) Inventor: DE LA POTERIE V; MOUGIN N Number of Countries: 031 Number of Patents: 011 Patent Family: Date Applicat No Kind Date Patent No Kind EP 925780 A1 19990630 EP 98402996 A 19981130 199934 B A1 19990625 FR 9716251 Α 19971222 199934 FR 2772600 JP 11236312 Α 19990831 JP 98356819 A 19981215 CN 1225258 19990811 CN 98126016 A 19981222 Α A1 19990622 CA 2255160 CA 2255160 A 19981218 199951 20000411 BR 985776 BR 9805776 Α A 19981217 KR 99063331 19990726 KR 9857363 A 19981222 Α US 6254876 B1 20010703 US 98217808 A 19981222 200140 EP 925780 B1 20020703 EP 98402996 A 19981130 200243 DE 69806332 20020808 DE 606332 A 19981130 E 200259 EP 98402996 A 19981130 ES 2180130 T3 20030201 EP 98402996 A 19981130 200322 Priority Applications (No Type Date): FR 9716251 A 19971222 Patent Details: Main IPC Filing Notes Patent No Kind Lan Pg EP 925780 A1 F 15 A61K-007/48 Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI A61K-007/02 FR 2772600 A1 JP 11236312 11 A61K-007/00 Α CN 1225258 A61K-007/02 Α Al F A61K-007/025 CA 2255160 BR 9805776 Α A61K-007/44 KR 99063331 A61K-007/02 Α US 6254876 A61K-007/48 Bl B1 F EP 925780 A61K-007/48 Designated States (Regional): DE ES FR GB IT DE 69806332 E A61K-007/48 Based on patent EP 925780 ES 2180130 Т3 A61K-007/48 Based on patent EP 925780 Abstract (Basic): \*EP 925780\* Al NOVELTY - Topical compositions have a coloring material and a liquid fatty phase with at least 2% by weight of dispersed polymer particles, stabilized on the surface of the fatty phase by a stabilizing agent. USE - Cosmetic and pharmaceutical formulations. ADVANTAGE - The compositions are water-resistant, non-transferring and gives a flexible non-sticky film. pp; 15 DwgNo 0/0 Title Terms: COLOUR; TOPICAL; COMPOSITION; FATTY; PHASE; DISPERSE; POLYMER; PARTICLE; COSMETIC; PHARMACEUTICAL; FORMULATION Derwent Class: A14; A28; A96; B07; D21; E19 International Patent Class (Main): A61K-007/00; A61K-007/02; A61K-007/025;

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

A61K-007/44; A61K-007/48
International Patent Class (Additional): A61K-007/021; A61K-007/027; A61K-007/031; A61K-007/032; A61K-007/035; A61P-017/16
File Segment: CPI

```
13/5/6
 DIALOG(R) File 351: Derwent WPI
 (c) 2003 Thomson Derwent. All rts. reserv.
012590643
WPI Acc No: 1999-396749/*199934*
XRAM Acc No: C99-116795
  Colored topical compositions having fatty phase with dispersed polymer
  particles, used for cosmetic and pharmaceutical formulations
Patent Assignee: L'OREAL SA (OREA )
Inventor: DE LA POTERIE V; MOUGIN N
Number of Countries: 031 Number of Patents: 011
Patent Family:
Patent No
            Kind
                     Date
                             Applicat No
                                             Kind
                                                    Date
                                                             Week
               A1 19990630 EP 98402996
EP 925780
                                             Α
                                                  19981130
                                                            199934
FR 2772600
               Al 19990625 FR 9716251
                                             Α
                                                  19971222
                                                            199934
JP 11236312
               Α
                   19990831
                             JP 98356819
                                             Α
                                                  19981215
                                                            199946
CN 1225258
               Α
                   19990811
                             CN 98126016
                                             Α
                                                 19981222
                                                            199950
CA 2255160
               A1
                   19990622 CA 2255160
                                             Α
                                                  19981218
                                                            199951
BR 9805776
               А
                   20000411 BR 985776
                                             Α
                                                 19981217
                                                            200031
KR 99063331
               Α
                   19990726 KR 9857363
                                             Α
                                                 19981222
                                                            200043
US 6254876
               B1
                   20010703 US 98217808
                                             Α
                                                 19981222
                                                            200140
EP 925780
               B1
                   20020703 EP 98402996
                                             Α
                                                  19981130
                                                            200243
DE 69806332
               E
                   20020808 DE 606332
                                             Α
                                                 19981130
                                                            200259
                             EP 98402996
                                             Α
                                                 19981130
ES 2180130
                   20030201 EP 98402996
               Т3
                                             Α
                                                 19981130
                                                           200322
Priority Applications (No Type Date): FR 9716251 A 19971222
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                         Main IPC
                                     Filing Notes
EP 925780
              A1 F 15 A61K-007/48
   Designated States (Regional): AL AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT
   LI LT LU LV MC MK NL PT RO SE SI
FR 2772600
              A1
                      A61K-007/02
JP 11236312
                    11 A61K-007/00
             Α
CN 1225258
              Α
                       A61K-007/02
CA 2255160
             Al F
                       A61K-007/025
BR 9805776
             Α
                       A61K-007/44
KR 99063331
             A
                       A61K-007/02
US 6254876
              B1 .
                       A61K-007/48
EP 925780
              B1 F
                       A61K-007/48
   Designated States (Regional): DE ES FR GB IT
DE 69806332
              E
                       A61K-007/48
                                     Based on patent EP 925780
ES 2180130
              Т3
                       A61K-007/48
                                     Based on patent EP 925780
Abstract (Basic): *EP 925780* A1
        NOVELTY - Topical compositions have a coloring material and a
    liquid fatty phase with at least 2% by weight of dispersed polymer
   particles, stabilized on the surface of the fatty phase by a
   stabilizing agent.
        USE - Cosmetic and pharmaceutical formulations.
       ADVANTAGE - The compositions are water-resistant, non-transferring
   and gives a flexible non-sticky film.
       pp; 15 DwgNo 0/0
```

Title Terms: COLOUR; TOPICAL; COMPOSITION; FATTY; PHASE; DISPERSE; POLYMER; PARTICLE; COSMETIC; PHARMACEUTICAL; FORMULATION

Derwent Class: A14; A28; A96; B07; D21; E19

International Patent Class (Main): A61K-007/00; A61K-007/02; A61K-007/025; A61K-007/44; A61K-007/48

International Patent Class (Additional): A61K-007/021; A61K-007/027; A61K-007/031; A61K-007/032; A61K-007/035; A61P-017/16

File Segment: CPI

Europäisches Patentamt
Europään Patent Office
Office europään des brevets



(II) EP 0 925 780 A1

(12)

## DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(43) Date de publication: 30.06,1999 Bulletin 1999/26

(51) Int C16 A61K 7/48, A61K 7/021

(21) Numéro de dépôt: 98402996.7

(22) Date de dépôt: 30,11,1998

(84) Etats contractants désignés:

AT BE CH CY DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LUMC NL PT SE

Etats d'extension désignés:

AL LT LV MK RO SI

(30) Priorité: 22.12.1997 FR 9716251

(71) Demandeur: L'OREAL 75008 Paris (FR) (72) Inventeurs:

de la Poterie, Valèrie
 77820 Le Chetelet en Brie (FR)

Mougin, Nathalie
 75011 Paris (FR)

(74) Mandataire. Lhoste, Catherine L'OREAL-DPI 6 rue Bertrand Sincholle 92585 Clichy Cédex (FR)

(54) Composition cosmétique sans transfert comprenant une dispersion de particules de polymère dans une phase grasse liquide

(57) La présente invention se rapporte à une composition anhyore, notamment cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique, pour le soin et/ou
le maquillage de la peau, pouvant se présenter sous forme d'un produit couté ou d'un gel comprenant au moins
une matière colorante notamment pulvérulente et une
dispersion de particules de polymère stabilisées en sur-

face dans une phase grasse liquide. Selon la quantité de polymère, il est possible d'obtenir sur les lèvres ou la peau un film souple, ayant des propriétés de sans transfert remarquables, tout en étant d'un très grand contort.

L'invention se rapporte également à l'utilisation de cette dispersion dans une telle composition.

EP 0 925 780 A1

#### Description

[0001] La présente invention à trait à une composition contenant des particules de polymere disperses dans une phase grasse, destinée en particulier aux comaines cosmétique, dermatologique pharmaceutique et hygienique. Flus spécialement, l'invention se rapoorte à une composition sans transfert pour le soin elvou le macuillage de la deau aussi bien ou visage que du corps humain, des muqueuses comme les lèvres et l'intérieur des paupières interieures, qui encore des phanères comme les cils, les sourcils les ongles et les cneveux.

[0002] Cette composition peut se présenter notamment sous torme de produit coulé en stick ou en coupelle comme les rouges ou baumes à lèvres, les foncs de teint coulés, les produits anti-cemes, les lards à paupières ou à joues sous forme de pâte ou de crème plus ou moins fluice comme les fonds de teint ou rouges à lèvres fluices, les eyes liners, les compositions de protection solaire ou de coloration de la peau.

[0003] Les produits de maquillage ou de soin de la peau ou des lèvres des êtres numains comme les fonds de teint ou les rouges à lèvres contiennent généralement des phases grasses telles que des cires et des huites, des oigments et/ou charges et, éventuellement des additifs comme des actifs cosmétiques ou dematologiques. Elles peuvent aussi contenir des produits dits "pâteux", de consistance souple, permettant d'obtenir des pâtes, colorées ou non, à appliquer au pinceau.

[0004] Ces compositions, lorsqu'elles sont appliquées sur la peau ou les lèvres, présentent l'inconvénient de transtérer, c'est-à-dire de se déposer au moins en partie, en laissant des traces, sur certains supports avec lesquels elles peuvent être mises en contact, et notamment un verre, une tasse, une cigarette, un vétement ou la peau, il s'ensuit une persistance médiocre du film appliqué, nécessitant de renouveler régulièrement l'application de la composition de tond de teint ou de rouge à lèvres. Par ailleurs, l'apparition de ces treces inacceptables notamment sur les cots de chemisier peut écenter certaines femmes de l'utilisation de ce type de maquillage.

[0005] Depuis plusieurs ennées, les cosméticiens se sont intéressés aux compositions de rouge à lèvres et plus récemment aux compositions de fond de teint "sans transfert". Ainsi, la société Shiseido a envisagé dans sa demande de brevet JP-A-61-65809 des compositions de rouge à lèvres "sans transfert" contenant une résine siloxysilicate (à réseau tridimensionnel), une huite de silicone volatile à chaîne silicone cyclique et des charges pulvérulentes. De même la société Noevier à décrit dans le document JP-A-62-61911 des compositions de rouge à lèvres, d'eye liner, de fonos de teint "sans transfert" comportant une ou plusieurs silicones volatiles associées à une ou plusieurs cires hydrocarbonées.

[0006] Ces compositions, bien que présentant des propriétés de "sans transfert" améliorées ont l'inconvénient de laisser sur les lèvres, après évaporation des huiles de silicone, un film qui devient inconfonable au cours du temps (sensation de dessèchement et de tiraillement), écartant un certain nombre de femmes de ce type de rouge à lèvres. Pour améliorer le confort de ce type de composition, on pourrait ajouter des huiles non volatiles siliconées ou non, mais dans ce cas on perd en efficacité "sans transfert".

[0007] Plus récemment, la société Procter & Gamble a envisagé dans sa demande de brevet WO-A-96/36323 des compositions de mascara de type émulsion eau-dans-huile présentant une longue tenue, une résistance à l'eau et ne laissant pas de traces. Ces compositions contiennent, entre autre, un polymère insoluble dans l'eau, appelé généralement un latex, associé à un lensioactif du type alkyl ou elcoxy diméthicone copolyol, des huiles hydrocarbonées, oes pigments et charges ainsi que des cires.

[0008] Les compositions à base d'huiles de silicones et de résines siliconées ainsi que celles à oase de latex conduisent à des films colorés mats. Or, la femme est aujourd'hui à la recherche de produits notamment de coloration des lèvres, brillants. De plus, les propriétés de sans transfert des films déposés ne sont pas parlaites. En particutier, une pression ou un frottement prononcé, conduit à une diminution de la couleur du dépôt et à un redépôt sur le support mis en contact avec ces films..

(9009) En outre, les documents EP-A-497144 et FR-A-2 357 244 décrivent des compositions dites "sans transfert", contenant un potymère bloc styrène-éthylène-propylène associé à des cires, des huites légères ou volatiles et des pigments. Ces compositions présentent l'inconvenient d'être peu confortables, d'avoir des propriétés cosmétiques quelconques et d'être difficilement formulables. Par eilleurs, les propriétés "sans transfert" de ces compositions sont très moyennes.

[0010] Il subsiste donc le besoin d'une composition ne présentant pas les inconvénients ci-dessus, et eyant notamment des propriétés de "sans transfert" total, même lors d'une pression ou d'un frottement prononcé ou intensif, un aspect plus ou moins brillant, adapté eu désir de le consommatnce, ne desséchant pas au cours du temps la peau ou tes lèvres sur tesquelles elle est appliquée.

[0011] La demanderesse a constaté, de façon tout à fait surprenante, que l'utilisation de particules de polymère dispersées dans une phase grasse, cans une composition cosmétique dermatologique, pharmaceutique ou hygienique pouvait permettre d'obtenir un film brillant, de très bonne tenue, ne transférant pas du tout, résistant à feau, tout en étant très agréable à l'application et à porter tout au long de la journée. Le film est notamment souple, flexible et non collant.

[0012] La presente invention a concipcur objet une composition à application lopique comprenant une chase grasse liquide et au moins une matiere colorante, caractérisée par le lait qu'elle comprendice plus, au moins 2% en poics par radoort au poids total de la composition, de particules de polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans tadité phase grasse troutoe.

[0013] Cette composition est en particulier une comcosition cosmétique, permatologique hygienique ou praimaceutique. Elle contient donc des ingrédients compatibles avec la peau, les muoueuses et les fiores keratiniques ou phanères.

[0014] Elle a également pour objet une composition se présentant sous forme d'un produit coulé et comorenant au moins une phase grasse liquide cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique et au moins une cire solide à température ambiante, caractérisée par le fait qu'elle comprend, en outre, au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de particutes de polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans laoite phase grasse liquide.

[0015] Le ou les polymères utilisés dans la présente invention peuvent être de toute nature. On peut ainsi emoloyer un polymère radica aire, un polycondensat, voire un polymère d'origine naturelle et leurs mélanges. Le ou les polymères peuvent être chois si par l'homme du mêtier en fonction de ses propriétés et selon l'application ultérieure souhaitée pour la composition. Ainsi, le polymère peut être filmiliable ou non. Cependant, l'obtention d'un film totalement "sans transfert" est plus spéciaiement du à l'utilisation d'un polymère filmiliable.

[0016] L'invention a également pour objet une composition comprenant une phase grasse liquide votatile, cosmétique, dermatologique, nygiénique ou pharmaceutique, au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de particules de polymère filmifiable dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans laoite phase grasse, et eu moins un ectif choisi parmi les actifs cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques ou pharmaceutiques.

[0017] Per 'phase grasse volatile', on entend tout milieu non equeux susceptible de s'évaporer de la peeu ou des lévres, en moins d'une heure.

[0018] Un autre objet de l'invention est l'utilisation dans une composition cosmètique ou pour la fabrication d'une composition pharmaceutique à application topique sous forme de produit coulé et comprenant au moins une phase grasse liquide cosmétique, dermatologique, hygiénique ou pharmaceutique et au moins une cire notamment solide à température ambiante, de particules de polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans ladire phase grasse tiquide, présentes notamment à au moins 2% en poids, par rapport au poids total de la composition, pour diminuer, voire supprimer, le transfert du film de composition déposé sur les muqueuses comme les lèvres et/ou sur la peau.

[0019] Un autre objet de l'invention est l'utilisation dans une composition cosmétique ou pour la tabrication d'une composition pharmaceutique à application topique, de particules d'au moins un polymère filmifiable dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans une phase grasse liquice, présentes notamment à au moins 2 % en poids, par rapport au poids totaf de la composition, pour diminuer, voire supprimer, le transfert du film de composition déposé sur les muqueuses et/ou la peau d'être humain vers un support mis en contact avec le film.

[0020] Un autre objet de l'invention est l'utilisation dans une composition cosmètique ou pour la fabrication d'une composition pharmaceutique à application topique, comprenant une phase grasse liquide et au moins un ingrédient choisi parmi les actifs cosmétiques, dematologiques, hygiéniques et pharmaceutiques, les matières colorantes et leurs mélanges, de particules d'au moins un polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans ladite phase grasse liquide, présentes notamment à au moins 2 % en poids, par apport au poids total de la composition, pour diminuer, voire supprimer, le transfert du film de composition déposé sur la peau et/ou les muqueuses comme les lèvres.

[0021] L'invention à encore pour objet un procédé de soin cosmétique ou de maquillage des lévres ou de la peau, consistant à appliquer sur respectivement les lévres ou ta peau une composition cosmétique telle définie précédemment.

[0022] L'invention à encore pour objet un procédé pour limiter, voire supprimer, le transfert d'une composition de maquitlage ou de soin de la peau ou des lèvres sur un support différent de la dite peau et desdites lèvres, contenant une phase grasse liquide et eu moins un ingrédient choisi parmi les matières colorantes et les actifs cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques et pharmaceutiques, consistant à introduire dans la phase grasse liquide des particules d'eu moins un polymère dispersées et stabilisées en surfece per au moins un stabilisant dans ledite phase grasse liquide présentes notamment à eu moins 2 % en poids, par rapport au poids totat de la composition.

[9023] Un avantage de l'utilisation d'une dispersion de particules dans une composition de l'invention est que les particules restent à l'état de particules élémentaires, sans former d'egglomérats, dans la phase grasse, ce qui ne serait pas le cas avec des particules minérales de taille nanométrique. Un eutre avantage de la dispersion de polymère est la possibilité d'ootenir des compositions très fluides (de l'ordre de 130 centipoises), même en présence d'un taux élevé de polymère.

[0024] Encore un autre avantage d'une telle dispersion est qu'il est possible de calibrer à volonté la taille des parti-

cuies de polymère, et de moduler leur "polycispersité" en taille fors de la synthèse, il est ainsi possible d'obtenir des paricules de très petite taille, qui sont invisibles à l'oeil nu torsqu'elles sont dans la composition et lorsqu'elles sont appliquées sur la peau ou les levres. Ceci ne serait pas possible avec pes pigments sous forme particulaire leuconstilution ne permettant pas de moduler la taille moyenne des particules.

5 [0025] On a de plus constaté que les compositions selon l'invention, présentent des qualites d'étalement et d'apnesion sur la peau, les semi-muqueuses ou les muqueuses, particulièrement intéressantes, ainsi qu'un toucher onctueux et agréable. Ces compositions ont, en outre, l'avantage de se demaquille: facilement notamment avec un lait demaquillant classique. Ceci est tout à fait remarquable puisque les compositions de l'art antérieur à prodriées "sans transfert" élevées sont très difficiles à démaquiller. En général, elles sont venoues avec un produit demaquillant specifique ce qui introduit une contrainte supplémentaire pour l'utilisatince.

[0026] Les compositions selon l'invention comprennent conc evantageusement une dispersion stable de particules généralement sphériques d'au mons un polymère, dans une phase grasse liquide physiologiquement acceptable. Ces dispersions peuvent notamment se présenter sous forme de nanoparticules de oblymères en dispersion stable dans ladite phase grasse. Les nanoparticules sont de préférence d'une taille comprise entre 5 et 600 nm. étant donné qu'audetà d'environ 600 nm. les dispersions de particules deviennent beaucoup moins stables

[0027] Encore un avantage de la dispersion de polymère de la composition de l'invention est la possibilité de faire varier la température de transition vitreuse (Tg) du polymère ou du système polymèrique (polymère plus aoditif ou type plasifianti, et de passer ainsi d'un polymère mou à un polymère plus ou moins dur, permetant de regier les propriéres mécaniques de la compositions en fonction de l'application envisagée.

[0028] Il est possible d'utiliser des polymères firmiliables, de préférence ayant une (Tg) basse, intérieure ou égale à la température de la peau. On obtient einsi une dispersion qui peut filmifier lorsqu'elle est appliquée sur un support, ce qui n'est pas le cas lorsque l'on utilise des dispersions de pigments minéraux selon l'an antérieur.

[0029] Les polymères utilisables dans la composition de l'invention ont de préférence un poids moléculeire de l'ordre de 2000 à 10 000 000 et une {Tg} de :100°C à 300°C.

[0030] Lorsque le polymère présente une température de transition vitreuse trop élevée pour l'application souhaitée, on peut lui associer un plastifiant de manière à ébaisser cette température du mélange utilisé. Le plastifiant peut être choisi parmi les plastifiants usuellement utilisés dans le domaine d'application et notamment parmi les composés susceptibles d'être des solvants du polymère.

[0031] Parmi les polymères filmifiables, on peut citer des homopolymères ou des copolymères radicalaires, acryliques ou vinyliques, de préférence eyant une Tg inféneure ou égale à 40°C et notamment les acrylates de méthyle éventuellement copolymérisés avec l'acide acrylique.

[0032] Parmi les polymères non filmifiables, on peut citer des homopolymères ou copolymères radicalaires, vinyliques ou acryliques, éventuellement réticulés, ayant de préférence une Tg supéneure ou égale à 40°C, tels que le polyméthacrylate de méthyle, le polystyrène ou le polyacrylate de tertiobutyle.

[0033] De façon non fimitative, les polymères de l'invention peuvent être choisis parmi, les polymères ou copolymères suivants : polyuréthannes, polyuréthannes, polyuréthannes, polyuréthannes, polyuréthannes, polyeters, polyuréthannes, polyeters, polyeters amides, polyeters à chaîne grasse, alkydes ; polymères ou copolymères acryliques et/ou vinyliques copolymères acryliques silicone ; polyacrylamides : polymères siliconés, polymères fluorés et leurs mélanges.

[0034] Le phase grasse liquide dans laquelle est dispersé le polymère, peut être constituée de toute huite cosmétiquement ou dermatologiquement acceptable, et de façon générale physiologiquement acceptable, notamment choisie parmi les huites d'origme minérale, animale, végétale ou synthétique, carbonées, hydrocarbonées, fluorées et/ou siticonées, seules ou en métange dans la mesure où elles forment un métange homogène et stable et où elles sont compatibles avec l'utilisation envisagée.

45 [0035] Par "phase grasse tiquide", on entend tout milieu non equeux liquide à température ambiante.

[0036] On peut ainsi citer les huites hydrocarbonées telles que fhuite de paraffine ou ce vasciline.

[0036] On peut ainsi citer les huites hydrocarbonées telles que l'huite de paraffine ou ce vaseline. l'huite de vison, de tortue, de soja, le perhydrosqualène, l'huite d'amande douce, de calophyllum, de calme, de pépins de raisin, de sésame, de mais, de parléam, d'arara, ce colza, de toumesol, de coton, d'abricot, de ricin, d'avocat, de jojoba, d'olive ou de germes de céréales : des esters d'acide lanolique, d'acide oléique, d'acide launque, d'acide stéanque ; les esters gres, tels que le mynistate d'isopropyle, le palmitete d'isopropyle, le stéarate de butyle, le laurate d'hexyle, l'adipate de disopropyle. l'isononate d'isononyle, le pelmitate de 2-éthyl-hexyle, le taurete ce 2-hexyl-décyle, le pelmitete de 2-octyl-décyle, le myristate ou le factate de 2-octyl-dodécyle, le euccinete de 2-diéthyl-hexyle, le malaite de disostéaryle, le trisostéarate de glycérine ou de diglycérine ; les acides gres supérieurs tels que l'acide mynistique, l'acide palmitique, l'acide stéanque, l'acide béhénique, l'acide oléique, l'acide linoléique, l'acide tinoléinque ou l'acide isostéarque ; les alcools gras supérieurs tels que le cétanol, l'alcool stéarylique ou l'acide linoléique ou l'inoléique, l'alcool linoléique ou linoléinque, l'alcool sostéarique ou l'octyl dodécanol : les huites siliconées telles que les polydiméthylsitoxane (PDMS), éventuellement phénylées telles que les phényltriméthicones, ou éventuellement substitués par des groupements hydroxyle, et/ou aromatiques, éventuellement fluorés, ou par des groupements lonctionnels leis que des groupements hydroxyle,

thici et/ou amine ; les polysitoxanes modifies par des acides gras des alcools gras ou des polysitoxanes modifies par des acides gras des alcools gras ou des polysitoxanes modifies par des acides gras des alcools gras ou des polysitoxanes modifies par des acides gras des alcools gras ou des polysitoxanes modifies par des acides gras des alcools gras ou des polysitoxanes modifies par des acides gras des alcools gras ou des polysitoxanes modifies par des acides gras des alcools gras ou des polysitoxanes modifies par des acides gras des alcools gras ou des polysitoxanes modifies par des acides gras des alcools gras ou des polysitoxanes modifies par des acides gras des alcools gras ou des polysitoxanes modifies par des acides gras des alcools gras des acides g

[0037] Avantageusement, on beut utiliser une ou plusieurs huiles volatiles à température ambiante et pression au mosphérique ayant par exemple une tension de vapeur à pression et temperature ambiantes non nulle et en particulier aliant de 10°3 à 300 mm de Hg à conotion que la température p'ebullition soit superieure à 30°C. Ces huiles volatiles sont favorables à l'obtention d'un film à propriétés "sans transfert" total. Après évaporation de pes huiles, on obtent un décôt filmogène souple, non collant sur la peau ou les muqueuses, suivant respectivement le mouvements de la peau ou ces levres, sur tesquelles la composition est appliquée. Ces huiles volatiles facilitent, en outre, l'application de la composition sur la peau, les muqueuses, les phanères.

[0038] Ces huites peuvent être des huites hydrocarbonées, des huites silicones comportant éventuellement des groupements alkyle ou alkoxy en bout de chaîne siliconée ou pendante.

[0039] Comme huile de sincore voiatile utilisable dans l'invention, on peut citer les silicones innéaires ou cycliques ayant de 2 à 7 atomes de silicium, ces silicones comportant éventuellement des groupes alkyle ou alkoxy ayant de 1 à 10 atomes de carbone ainsi que les isoparaffines en C<sub>6</sub>-C<sub>16</sub>. Ces huiles volatiles représentent notamment de 30 à 97.99 % du poids total de la composition, et mieux de 30 à 75 %.

[0040] Comme huile volatile utilisable dans l'invention, on peut citer notamment l'octaméthylicyclotétrasibxane, le oècaméthylicyclopentasiloxane, l'hexadécaméthylicyclohexasiloxane, l'heptaméthylicyclohexasiloxane, l'heptaméthylic

- les composés liquides non aqueux ayant un paramètre de solubilité global seion l'espace de solubilité de HANSEN inténeur à 17 (MPa)<sup>1/2</sup>,
- ou les monoalcools eyant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN intérieur ou égal à 20 (MPa)<sup>1,2</sup>.
- ou leurs mélanges.

[0042] Le paramètre de solubilité global δ global selon l'espace de solubilité de HANSEN est défini cans l'article "Solubility parameter values" de Eric A. Grulke de l'ouvrage "Polymer Handbook" 3\*\*\* édition. Chapitre VII pages 519-559 par la relation :

$$\ddot{o} = (d_0^2 + d_p^2 + d_H^2)^{1/2}$$

## cans laquelle

25

- d<sub>D</sub> caractérise les forces de dispersion de LONDON issues de la formation de dipôles induits lors des chocs moléculaires.
- de caractérise les lorces d'interactions de DEBYE entre dipôles permanents.
- d<sub>H</sub> caractérise les forces d'interactions spécifiques (type liaisons hydrogène, acide/base, donneur/accepteur, etc.).
   La définition des solvants dans l'escace de solubilité tridimensionnel selon HANSEN est décrite dans l'article de C. M. HANSEN: 'The three dimensional solubility parameters' J. Paint Technol. 39, 105 (1967).

[0043] Parmi les phases grasses liquides eyant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN intérieur ou égal à 17 (MPa)<sup>1/2</sup>, on peut citer des huites végétales formées par des esters d'acides gras et ce polyots, en particulier les tinglycérides, telles que l'huite de toumesoil, de sésame ou de corza, ou les esters dérivés d'écides ou d'alcools à longue chaîne (c'est à dire ayant de 6 à 20 atomes de carbone), notamment les esters de lormule RCOOR dans laquelle R représente le reste d'un acide gras supérieur comportent de 7 à 19 atomes de carbone et R' représente une chaîne hydrocarbonée comportant de 3 à 20 atomes de carbone, tels que les palmitates, les adipates et les benzoates, notamment l'adipate de diisopropyle. On peut également citer les hydrocarbures et notamment des huites de paraffine, de vaseline, ou le polyisobutylène hyorogéné, l'isododécane, ou encore les "ISOPARs", isoparaffines volatiles. On peut encore citer les huites de silicone telles que les polydiméthylsiloxanes et les polyméthylphenylsiloxanes, éventuellement substitués per des groupemente eliphatiques et/ou aromatiques, éventuellement lluorés, ou par des groupements fonctionnels tels que des groupements hydroxyle, thiol et/ou amine, et les huites siliconées volatiles, notamment cycliques. On peut également citer les solvants seuls ou en mélange, choisis parmi (i) les esters iinéaires, ramifiés ou cycliques, ayant plus de 6 atomes de carbone, (ii) les éthers eyant plus de 6 atomes de carbone. Par moncalcools ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN intérieur ou égal à 20 (MPa)<sup>1/2</sup>, on entend les alcools gras atiphatiques

ayant au moins 6 atomes de carbone. la chaîne hydrocarbonee ne componant das de groupement de substitution. Comme monoaicpois seion l'invention, on peut citer l'aicpoi dielique le décarbit, le cogédant l'octabécandi et l'aicpoi linguage.

[0044] Comme milieu non aqueux, on peut aussi utiliser ceux décrits cans le document FR-A-2 710 646 de L V M H [0045] Le choix du milieu non aqueux est effectué par l'homme ou métier en fonction de la nature des monomeres constituant le polymère et/ou de la nature du stabilisant, comme indiqué ci-après

[0046] De plus, la phase grasse liquide dans laquelle est discersé le polymère peut recrésenter de 30 % à 97 99 % du poios total de la composition et de préférence de 30 à 75 %.

[0047] La dispersion de polymère peut être fabriquée comme d'ecnt dans le document EP-A-749747. La polymerisation peut être effectuée en dispersion, c'est-à-dire par précipitation du polymère en cours de formation, avec protection des particules formées avec un stabilisant.

[0048] On prépare donc un mélange comprenant les monomères initiaux ainsi qu'un amorceur radicataire. Ce mélange est dissous dans un solvant appelé, dans la suite de la présente description. \*solvant de synthèse', Lorsque la phase grasse est une huile non volatile, on peut effectuer la polymérisation dans un solvant organique applaire (solvant de synthèse) puis ajouter l'huile non volatile (qui doit être miscible evec ledit solvant de synthèse) et distiller sélectivement le solvant de synthèse.

[0049] On choisit donc un eolivent de synthése tel que les monomères initiaux, et l'amorceur rapicalaire, y sont solubles, et les particules de polymère obtenu y sont insolubles efin qu'etles y précipitent fors de leur formation. En particulier, on peut choisir le solvant de synthèse parmi les elcanes tels que l'heptane. I isododécane ou le cyclohexane

[0050] Lorsque la phase grasse choisie est une huite volatile, on peut directement effectuer la polymérisation dans ladite huite qui joue donc également le rôle de solvant de synthése. Les monomères doivent également y être solubles, ainsi que l'amorceur radicalaire, et le polymère obtenu doit y être insoluble.

[0051] Les monomères sont de préférence présents dans le solvent de synthèse, evant polymérisation, é raison de 5-20% en poids du mélange réactionnal. La totalité des monomères peut être présente dans le solvent event le début de la réaction, ou une partie des monomères peut être ejoutée au fur et é mesure de l'évolution de la réaction de polymérisation.

[0052] L'amorceur radicalaire peut être notamment l'azo-bis-isobutyronatrile ou le tertiobutylperoxy-2-éthyl hexanoate.

[0053] Les panicules de polymère sont stabilisées en surface, au fur et à mesure de la polymèrisation, grâce à un stabilisant qui peut être un polymère séquencé, un polymère greffé, et/ou un polymère statistique, seut ou en métange. La stabilisation peut être effectuée par tout moyen connu, et en paniculier par ajout direct du polymère séquencé, polymère greffé et/ou polymère statistique, lors de la polymèrisation.

[0054] Le stabilisant est de préférence également présent dans le mélange avant polymérisation. Toutefois, il est également possible de l'ajouter en continu, notamment lorsqu'on ajoute également les monomères en continu.

(35 [0055] On peut utiliser 2-30% en poids de stabilisant par rappon au mélange initial de monomères, et de préférence 5-20% en poids.

[0056] Lorsqu'on utilise un polymère greflé et/ou sequence en tant que stabilisant, on choisit le solvant de synthèse de telle manière qu'au moins une partie des greflons ou séquences dudit polymère-stabilisant soit soluble dans tedit solvant. l'autre panie des greflons ou séquences n'y étant pas soluble. Le polymère-stabilisant utilisé lors de la polymèrisation doit être soluble, ou dispersible, dans le solvant de synthèse. De plus, on choisit de préférence un stabilisant dont les séquences ou greflons insolubles présentent une certaine affinité pour le polymère formé lors de la polymèrisation.

[0057] Parmi les polymères greffés, on peut citer les polymères siliconés greffés evec une chaîne hydrocarbonee ; les polymères hydrocarbonés greffés evec une chaîne siliconée.

[0058] Conviennent également les copolyméres grettés ayant par exemple un squelette insoluble de type polyacrylique avec des grettons solubles de type acide polyhydroxystéarique : copolymères à base d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, et d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C<sub>8</sub>-C<sub>30</sub>.

[0059] Comme copolymères placs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins un bloc d'un potymère radicataire, on peut citer les copolymères greffés de type acrylique/siticone qui peuvent être employés notamment lorsque le milieu non equeux est siliconé.

[0060] Comme copotymères blocs greffés ou séquencés comprenant eu moins un bloc de type polyorganosiloxane et eu moins d'un poly éther, on peut utiliser les copotyol diméthicones lels que ceux vendu sous la dénomination "DOW CORNING 3225C" par la société DOW CORNING, les lauryl méthicones tels que ceux vendu sous la dénomination "DOW CORNING Q2-S200 par la société "DOW CORNING".

[0061] Comme copolyméres blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de monomére à liaison(s) éthylénique(s) simples ou conjuguées, et eu moins un bloc d'un polymére vinytique, on peut citer les copolyméres séquencés, notamment de type "dibloc" ou "tribloc" du type polystyréne/polyisopréne, polystyréne/ polybutadiène tels que ceux vendus sous le nom de 'LUVITOL HSB' par BASF, du type polystyréne/copoly(éthy-

tane-propylane) tels que ceux vandus sous le nom de 'KRATON' par Snell Chemical Do ou ensore qui moe do «sture» copoly(éthylene-butylene)

[0062] Comme copolymeres blocs greffes ou séquences comprenant au moins un procresultant de la polymerisation de monomère à liaison(s) éthylénique(s) (dénommé souvent cans la litterature par ciène, hydrogène du non hydrogèné), et au moins un bloc d'un polymère acrylique, on peut citer les copolymères pi- ou triséquences polymethylachylate de méthyle)/polyisobutylene ou les copolymères greffés à squelette poly(methylachylate de méthyle) et à greffens polyisobutylene.

[0063] Comme copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc resultant de la polymerisation de monomère à liaison(s) éthylénique(s), et au moins un bloc d'un polyether, on peut citer les appolymères bi- ou trisequencés polyoxyéthylène/polybutadiène ou polyoxyéthylène/polybutadiène ou polyoxyéthylène/polybutadiène.

[0064] Lorsqu'on utilise un polymère statistique en tant que stabilisant, on le choisit de maniere à ce qu'il possede une quantité suffisante de groupements le rendant soluble dans le solvant de synthèse envisage.

[0065] On oeut ainsi employer des copolymères d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>, et d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C<sub>6</sub>-C<sub>30</sub>. On peut en particulier citer le copolymère méthacrylate de stéaryie/methacrylate de méthyle.

[0065] De préférence, on choisit en tant que stabilisant, un polymère apportant une couverture des particules la plus complète possible, plusieurs chaînes de polymères-stabilisants venant alors s'adsorber sur une particule de polymère obtenu par polymérisation.

[0067] Dans de cas, on préfère alors utiliser comme stabilisant, soit un polymère greffé, soit un polymère séquencé, de manière à avoir une meilleure activité interfaciale. En effet, les séquences ou greffons insolubles dans le solvant de synthèse apportent une couverture plus volumineuse à la surface des particules.

[0068] D'autre part, lorsque le phase grasse liquide comprend au moins une huile de silicone l'agent stabilisant est de préférence choisi dans le groupe constitué par les copolymères blocs greffés ou séquencès comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins un bloc d'un polymère radicalaire ou d'un polyéther ou d'un polyester. [0069] Lorsque le phase grasse tiquide ne comprend pas d'huile de silicone, l'agent stabilisant est de préférence choisi dans le groupe constitué par:

- (a) les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant eu moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins un bloc d'un polymère radicalaire ou d'un polyéther ou d'un polyester.
- (b) les copclymères d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, et d'acrylates ou de méthacrylates d'alcools en C<sub>8</sub>-C<sub>30</sub>.
  - (c) les copolymères blocs greffés ou séquences comprenant au moins un bloc résultant de la polymérisation de diène, hydrogéné ou non hydrogéné.

et au moins un bloc d'un polymère vinytique ou acrylique ou d'un polyéther ou dun polyéther ou leurs mélanges.

[0070] Les dispersions obtenues selon l'invention peuvent alors être utilisées cans une composition notamment cosmétique, dermatologique, pharmaceutique et/ou hygiénique, telle qu'une composition de soin ou de maquillage de la peau ou des lèvres, ou encore une composition capillaire ou une composition solaire ou ce colcration de la ceau.

[0071] Survant l'application, on pourra choisir d'utiliser des dispersions de polymères filmifiables ou non filmifiables, dans des huites volátiles ou non volatiles.

[0072] La composition peut comprendre comme matière colorante contenant un ou plusieurs composés pulvérulents evou un ou plusieurs colorants liposolubles, par exemple à raison de 0.01 à 70% du poids total de la composition. Les composés pulvérulents peuvent être choisis parmi les pigments evou les nacres evou les charges habituellement utilisés dans les compositions cosmétiques ou dermatologiques. Avantageusement, les composés pulvérulents représentent de 0,1 à 40 % du poids total de la composition et mieux de 1 à 30 %. Plus la quantité de composés pulvérulents diminue, plus les qualités de sans transfert et de confort eugmentent. Le fait que les propriétés de sans transfert augmentent au fur et à mesure que la quantité de composés pulvérulents diminue est tout à fait surprenant. En effet, jusqu'à ce jour les propriétés de sans transfert des composés pulvérulents diminue au fur et à mesure que la quantité de composés pulvérulents diminue est tout à fait surprenant. En effet, jusqu'à ce jour les propriétés de sans transfert des compositions de l'art antèrieur augmentaient avec la quantité de composés pulvérulents. Inversement, leure inconforts et leur sécheresse sur la peau ou muqueuses augmentaient.

[0073] Par ailleurs, la propriété de sans transfert augmente avec la quantité de polymère dispersible dans la phase grasse liquide. En pratique, le polymère ceut représenter en matière active jusqu'à 60 % (en matière active ou sècne) du poids total de la composition. En utilisant au-dessus de 12 % en poids de matière active de polymère dans la composition et jusqu'à 60 %, on obtient un film eans transfert total. Entre 2 % et 12 % l'effet sans transfert est notable sans toutefois être total. On peut donc adapter les propriétés sans fransfert à volonté, ce qui n'était pas possible avec les compositions sans transfert de l'art antérieur, sans nuire eu confort du film déposé.

[0074] De façon préférentielle, le rapport en poids de pigment(s)/polymère est < 1 et même < 0.9. De préférence, ce rapport est < 0.5. Ce rapport peut descendre jusqu'à 0.015. Au dessus de 0.5, le film transfert tégèrement et au dessus de 1 le film transfert de façon importante. En particulier les inventeurs ont fait varier le taux de pigments et de

polymere. Les resultats sont connes dans le tableau 1 di-acres.

TABLEAU 1

Composition	Polymère de l'exemple 1	Isododėcane	Pigment	Pig/polymère	Transfert
Α	1	98	1	1	un peu
В	2	97	1	0.5	пол
C	<b> </b> 5	94	1	0,2	กงก
D	7	92	1	0.14	non
E	10	89	1	0.1	non
F	1	96	3	3	Oui
G	11	94	5	5	Oui
Н	2	95	3	1,5	Oti
1	5	92	3	0.6	oui lèger
J	6	91	3	0.5	กดก

[0075] La composition de l'invention peut comprendre, evantageusement, eu moins 30 % en poids de phèse grasse, par rapport eu poids total de le composition. En dessous de 30 %, cn obtient une texture granuleuse et pulvérulonte. Ceci est peu souhaitable forsque l'on cherche à obtenir un aspect crémeux. gélifié ou en stick, homogène non granuleux.

[0076] Les pigments peuvent être blancs ou colorés, minéraux et/ou organiques. On peut citer, parmi les pigments minéraux, le dioxyde de triane, éventuellement traité en surface, les oxydes de zirconium ou de cérium, ainsi que les oxydes de ler ou de chrome, le violet de manganèse, le bleu outremer, l'hydrate de chrome et le bleu ferrique. Parmi les pigments organiques, on peut citer le noir de carbone, les pigments de type D & C, et les laques à base de carmin de cochenille, de baryum, strontium, calcium, aluminium.

[0077] Les pigments nacres peuvent être choisis parmi les pigments nacrés blancs l'els que le mica recouvent de titane, ou d'oxychlorure de bismuth, les pigments nacrès colorés tels que le mica titane avec oes oxydes de fer, le mica titane avec notamment du bleu ferrique ou de foxyde de chrome. Le mica titane avec un pigment organique du type précité ainsi que les pigments nacrés à base d'oxychlorure de bismuth.

[0078] Les charges peuvent être minérales ou organiques, lamellaires ou sphéncues. On peut citer le taic, le mica, la silice, le kaolin, les poudres de Nylon (Orgasol de chez Atochem), de poly-β-alanine et de polyéthytène, le Téflon, la lauroyl-tysine. l'amidon, le nitrure de bore, les poudres de polymères de tétrafluoroèthytène, les microsphères creuses telles que l'Expancel (Nobel Industrie), le polytrap (Dow Coming) et les microbilles de résine de silicone (Tospearls de Toshiba, par exemple), le carbonate de calcium précipité, le carbonate et l'hydro-carbonate de magnésium, l'hydroxyapatite, les microsphères de silice creuses (SILICA BEADS de MAPRECOS), fes microcapsules de verre ou de céramique, les savons métalliques dérivés d'acides organiques carboxyliques ayant de 8 à 22 atomes de carbone, de préférence de 12 à 18 atomes de carbone, par exemple le stéarate de zinc, de magnésium ou de lithium, le laurate de zinc, le myristate de magnésium.

[0079] Les colorants liposolubles sont par exemple le rouge Soucan, te DC Red 17, le DC Green 6, le β-carotène, l'huile de soja, le brun Soudan, le DC Yellow, 11, le DC Violet 2, le DC orange 5, te jaune quinoléine. Ils peuvent représenter de 0,01 à 20 % du poids de la compositions et mieux de 0,1 à 6 %.

[0080] Le polymère de la composition de l'invention permet la formation d'un film sur la peau, les lèvres et/ou les muqueuses, lormant un réseau piégeant les matières colorantes et/ou les ectifs. Selon la quantité relative de matières colorantes, utilisée par repport à la quantité de polymère stabilisé, utilisée, il est possible d'obtenir un film plus ou moins brillant et plus ou moins sans transfert.

[0081] Comme actifs cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques ou pharmaceutiques, utilisables dans la composition de l'invention, on peut citer les hydratants, vitamines, acides gras essentiels, sphingolipides, filtres solaires. Ces actifs sont utilisés en quantité habituelle pour fhomme et notamment à des concentrations de 0.001 à 20 % du poids total de la composition.

[0082] La composition selon l'invention peut de plus, comprendre, selon le type d'application envisagée, les constituants classiquement utilisées dans les domaines considérés, qui sont présents en une quantité appropriée à la forme

10

15

20

25

55

50

galenique sounaitée

[0083] En particulier elle peut comprendre outre, la phase grasse liquide dans laque le le polymère est stabilise ces phases grasses additionnelles qui peuvent être choisies parmi les cires, les huites, les gommes evou les coros gras pâteux, d'origine végétale, animale iminérale ou de synthèse, voire siliconé, et leurs mélanges.

[0084] Parmi les cires solloes à température ambiante, susceptibles d'être présentes pars la composition selon tinvention, on peut ctier les cires hydrocarbonées telles que la cire d'abeilles, la cire de Carnauda, de Candellila, d'Ouricoury, du Japon, les cires de fibres de liège ou de canne à sucre, les cires de parafine, ce lignite, les cires microcristallines, la cire de lanoline, la cire de Montan, les ozokérites, les cires de parafine, les cires optenues par synthèse de Fischer-Tropsch, les huiles hydrogénées. Les esters gras et les glycérides concrets à 25°C. On peut egalement utiliser des cires de silicone, parmi lesquelles on peut citer les alkyt, alcoxy evou esters de polymethylsiloxane. Les cires peuvent seprésenter sous forme de dispersions stables de particules colloidales de cire telles qu'e les peuvent être préparées selon des méthodes connués, telles que celles de "Microemuisions Theory and Practice". L. M. Prince Ed., Académic Press (1977), pages 21-32. Comme cire liquide à température ambiante, on peut citer l'huile de Jojoba.

[0085] Les cires peuvent être présentes à raison de 0-50% en poids dans la composition et mieux de 10 à 30 %.
[0086] La composition peut comprendre, en outre, tout additif usuellement, utilisé dans de telles compositions, tel que des épaississants des antioxydants, des parlums, des conservateurs, des tensioactifs des polymères liposolubles comme les polyalkylènes, notamment le polybutène, les polyacrylates et les polymeres silicones compatibles avec la phase grasse ainsi que les dérivés de polyvinylpyrolidone. Bien entendu l'homme du metier veillera à choisir de ou ces éventuels composés complémentaires, et/ou leur quantité, de manière telles que les prodrétés avantageuses de la composition selon l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, attérées par l'adjonction envisagée.

[0087] Dans un mode de réalisation paniculier de l'invention, les compositions seion l'invention peuvent être précatées de manière usuelle per l'homme du métier. Elles peuvent se présenter sous forme d'un produit coulé et par exemple sous la forme d'un stick ou bâton, ou sous la forme de coupelle utilisable par contact direct ou à l'éponge. En paniculier, elles trouvent une application en tant que fond de teint coulé, fard à joues ou à paupières coulé, rouge à lèvres, base ou paume de soin pour les lèvres, produit anti-cemes. Elles peuvent aussi se présenter sous forme d'une pâte souple, de viscosité dynamique à 25°C de l'ordre de 1 à 40 Pa, siou encore de gel, de crème plus ou moins fluide. Elles peuvent alors constituées des fonds de teint ou des rouges à lèvres, des produits solaires ou ce coloration de la peau

[0088] Les compositions de l'invention sont avantageusement anhydres et peuvent contenir moins de 5 % d'eau par rapport au poids total de la composition. Elles peuvent alors se présenter notamment sous forme de gel huileux, de liquide huileux ou huile, de pâte ou de stick ou encore sous forme de dispersion vésiculaire contenant des lipides ioniques et/ou non ioniques. Ces formes galéniques sont préparées selon les méthodes usuelles des, domaines considérés.

[0089] Ces compositions à application topique peuvent constituer notamment une composition cosmétique, dematologique, hygiénique ou pharmaceutique de protection, de traitement ou de soin pour le visage, pour le cou, pour les
mains ou pour le corps (par exemple crème de soin anhydre, huite solaire, get corporet), une composition de maquillage
(par exemple get de maquillage) ou une composition de bronzage aruficiel.
[0090] L'invention est illustrée plus en détail dans les exemples suivants.

## Exemple 1 de dispersion de polymère

[0091] On prépare une dispersion de copolymère non réticulé d'ecrylate de méthyle et d'acide acrytique dans un rapport 85/15, dans de l'isododécane, selon la méthode de l'exemple 1 du oocument EP-A-749 746, en remplaçant theptane par de l'isododécane. On obtient ainsi une dispersion de particules de poly(acrylate de méthyle/acide acrylique) stabilisées en euriace dans de l'isododécane par un copolymère dibloc séquencé polystyrène/copolyténylène-propylène) vendu sous le nom de KRATON G1701 (Shell), ayant un taux de matière seche de 22,6% an poids et une taille moyenne des particules de 175 nm (polydispersité : 0.05) et une Tg de 20°C. Ce copolymère est filmifiable.

# 50 Exemple 2 de « rouge » à fèvres

[0092] On prépare un « rouge » à lèvres sous forme fluide eyant la composition suivante :

dispersion selon l'exemple 1 90.7 q

. hulle de parléam 2,1 g

octylcodécanol 0.9 g

PVP/eicosène 1.2 g

phényltriméthicone 2,t g

40

£5

pigments 3

[0093] Les digments renferme un mélange de DC Red 27, DC Red 7, DC Red 36, d'oxyde de terinoir et c'oxyde de fer brun. Le rappoir pigments/polymère est de 0,15

[0094] La composition est préparée par simple mélange à température ambiante des différents constituants, après broyage des digments dans les huiles. On obtient un « rouge » à lèvres facile à appliquer, et dui permet l'obtention d'un film confortable, souple et non collant. Ce film est, en outre, brillant et "sans transfer," total. It résiste parfaitement pien à l'eau et se démaquille avec une huile démaquillante classique.

(0095) Un test sensoriel à été effectué avec ce « rouge » à l'evres sur plusieurs personnes. Le test de sans transier à été réalisé dans les conditions suivantes : application du produit sur les lèvres, séchage à l'air libre pendant 2 minutes puis application des lèvres sur un papier filtre. Ce test est répété dans les même conditions avec un temps de sechage de 10 minutes. Le sans transfert est jugé comme ayant une efficacité de 98 %.

[0096] De plus les personnes du test de sans transfert ont jugé le produit facile à étaler, conférant un maquillage homogène et adhérent, très couvrant et de couleur prononcée. Le confour des lèvres est net. La texture du produit est jugé fluide et agréable à l'application. Le démaquillage s'est effectué avec un démaquillant classique (Bifacil de Chez Lancôme) sans laisser de traces.

## Exemple 3 de fond de teint

25

20 [0097] On orépare la composition suivante :

```
dispersion de l'exemple 1 (22.6 % de matière sèche)
poudre de Nylon 5,0 g
oxyde de fer jaune 1.1 g
oxyde de fer brun-jaune 0,6 g
oxyde de fer noir 0.3 g
Oxyde de titane 3,0 g
```

[0098] Le rapport pigments/polymère est de 0.55.

[0099] On obtient un fond de teint qui peut être appliqué sur le corps, notamment sur le cou, et le visage. Le maquillage est naturel, mat, résistant à l'eau et présente de très bonnes propriétés de sans transtert.

## Exemple 4 de rouge à lèvres

55 [0100] On prépare un rouge à lèvres sous forme de stick ayant la composition survante :

```
dispersion de polymère (*)
                                         48.3 a
         huile de parléam
                              7 g
         octyloodécanol
                             3 g
         PVP/eicosage
                            4 9
                         2.2 g
         DC Red 27
                                 7,0 g
         phenyltrimethicone
         DC Red 7
                        4.2 g
         DC Red 36
                         1,12 g
45
         axyde de fer noir
                               g 80.0
         oxyde de fer brun
                               2.4 g
         cire de polyéthylène (Poly wax 500)
                                               . 20.7 a
```

[0101] Le polymère est préparé selon l'exemple 1 avec 95 % d'acrylate de méthyle et 5 % d'acroe acrylique. Le rapport pigments/polymère est de 0.9.

[0102] La composition est préparée comme suit : broyage des pigments dans les huiles chauffées légèrement ; ajout de la cire de polyéthylène à 100 °C ; lèger refroidissement puis ajout de la dispersion de polymère et enfin coulage dans un moute approprié pou former un etick de rouge à lévree.

[0103] Un test sensoriel a été effectué evec ce rouge à lèvres sur plusieurs personnes en comparaison d'un rouge à lèvres de l'état de la technique (Colour Endure de L'oréal). Le test de sans transfert a été réalisé dans les conditions suivantes : application du produit sur les févres, séchage à l'air libre pendant 2 minutes puis application des lèvres sur un papier filtre. Ce test est répété dans les même conditions avec un temps de séchage de 10 minutes.

[0104] L'application des 2 produits est aussi lacile. Le geste de maquillage est plus précis avec le stick de l'invention

car le produit est plus rigide. Le maquillage est jugé homogène pour les 2 produits plus vivant et plus or tant avec le stick de l'invention. Il est non collant pour les 2 produits de sensation legère et ne produite das de trialiement. Le transfert est plus discret avec le stick de l'invention, sachant que le produit de l'art anterieur avait deja de tres ponnes proprietés de sans transfert. Le démaguillage est lacile pour les 2 produits et ne taisse pas de trace sur les revres

### Revendications

. 20

- Composition à apolication topique, comprenant une phase grasse liquide et eu moins une matiere colorante caracténsée par le lait ou'elle comprend, de plus, au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition de particules de polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant, oans tao te chase grasse liquide.
- 2. Composition à application topique, comprenant une phase grasse liquide, cosmétique, dermatologique, hygienique ou pharmaceutique, au moins un actif cnoisi parmi les actifs cosmétiques, dermatologiques, hygieniques ou pharmaceutiques, et au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de particules de polymere dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant, dans ladite phase grasse liquide.
  - 3. Composition selon la revendication 1 ou 2, caractérisée en ce que le polymère est filmitiable.
  - Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle le polymère est choisi parmi les polymères radicaleires, les polycondensats, les polymères d'origine neturelle et leurs mélanges.
- 5. Composition selon l'une des revendications précédantes, dans laquelle le polymère est choisi parmi les polyuréthannes, polyuréthannes-acryliques, polyurées, polyurée/polyuréthannes, polyester-polyuréthannes, polyetherpolyuréthannes, polyesters amides, polyesters à chaîne grasse, alkydes : polymères ou copolymères acryliques et/ou vinyliques : copolymères acryliques-silicone ; polyacrylamides : polymères siliconés, polymères fluorès et leurs mélanges.
- 6. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle la phase grasse liquide est constitué d'huiles d'origine minérale, animale, végétale ou synthétique, carbonées, hydrocarbonées, fluorées et/ou siliconées, seules ou en mélange.
- 7. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans taquelle la phase grasse liquide est choisie parmi 33 l'huile de paraffine ou de vaseline. l'huile de vison, de tortue, de soja, le perhydrosqualène. l'huile d'amande douce. de calophyllum, de palme, de parléam, de pépins de raisin, de sésame, de mais, de cotza, de toumesol, de coton. d'abricot, de ricin, d'avocat, de jojoba, d'olive ou de germes de céréales : des esters d'acide lanolique, d'acide olèique, d'acide launque, d'acide stéarique ; les esters gras tels que le mynistate d'isopropyle, le palmitate d'isopropyle, le stéarate de butyle, le laurate d'hexyle, l'adipate de diisopropyle, l'isononate d'isononyle, le palmitate ø de 2-éthyl-hexyle. le :aurate de 2-hexyl-décyle, le palmitate de 2-octyl-décyle, le mynistate ou le factate de 2-octyloodécyle, le succinate de 2-diéthyl-hexyle, le malate de diisostéaryle, le triisostéarate de glycénne ou de diglycérine ; les acides gras supérieurs tels que l'acide myristique, l'acide palmitique, l'acide stéarique, l'acide béhénique, l'acide otéique, l'acide linoléique, l'acide linolénique ou l'acide isostéanque; les alcools gras supéneurs tels que le cétanol, l'alcool stéarylique ou l'alcool oléique, l'alcool Incléique ou Inclénique, l'alcool isostéarique ou 45 l'octyt dodécanol ; les huiles siliconées telles que les PDMS éventuellement phénylés tels que les phényttriméthe cones ou éventuellement substitués par des groupements atiphatiques et/ou aromatiques, ou par des groupements tonctionnels tels que des groupements hydroxyle, thiol et/ou amine; les polysiloxanes modifiés par des acides gras, des alcools gras ou des polyoxyalkylènes, les silicones fluorees, les huiles perfluorées ; les huiles volatilee telles que l'octaméthylcyclotétrasiloxane, le décaméthylcyclopeniasiloxane, l'hexadéméthylcyclohexasiloxane, 50 l'heptaméthylhexyltrisiloxane, l'heptaméthyloctyltrisiloxane, les isoparafines en C<sub>8</sub>-C<sub>16</sub>, et l'isododécane.
  - 8. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle la phase grasse liquide est choisie dans le groupe comprenant :
  - les composés liquides non aqueux ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN inférieur à 17 (MPa)<sup>1/2</sup>.
    - ou les monoalcools ayant un paramètre de solubilité global selon l'espace de solubilité de HANSEN inténeur ou égal à 20 (MPa)<sup>1/2</sup>.

55

- ou leurs mélances
- Composition selon l'une des revendications précédentes caracterisée en ce que la phase grasse contient au moins une huite volaité à température ampiante.
- Composition selon l'une des revendications précedentes, dans laquelle le stabilisant est choisi parmi les polymeres séquencés, les polymères greffés, les polymeres statistiques et leurs mélanges
- 11. Composition selon l'une des revendications précédentes, dans laquelle le stabilisant est choisi parmit les polymères siliconés greffés avec une chaîne hydrocarbonée : les polymères hydrocarbonés greffés avec une chaîne siliconée : les copolymères greffés ayant un squelette insoluble de type polyacrytique avec des greffons solubles de type acide polyhydroxystéarique : les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins un bloc d'un polymère radicalaire : les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc de type polyorganosiloxane et au moins d'un polyèther; les copolymères d'acrylates d'alcools en C<sub>2</sub>·C<sub>30</sub>· les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant au moins un bloc d'un polymère vinylique : les copolymères blocs greffés ou sequencés comprenant au moins un bloc d'un polymère vinylique : les copolymères blocs greffés ou sequencés comprenant au moins un bloc résultant de la polymère acrylique ; les copolymères blocs greffés ou séquencés comprenant eu moins un bloc d'un polymère à liaison(s) éthylénique(s) et au moins un bloc d'un polyèther.
  - 12. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que le stabilisant est un polymère bloc greffé ou séquencé, comprenent eu moins un bloc résultant de la polymérisation de monomère é liaison(s) éthylénique(s) et au moins un bloc d'un polymère vinylique.
  - 13. Composition ealon l'une des revendications précédentes, comprenant, en outre, au moins une phase grasse additionnelle choisie parmi les cires, tes gommes et/ou les corps gras pâteux, d'origine végétale, animale, minérale, de synthèse, ou siliconé, et leurs mélanges.
- 30 14. Composition selon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la matière colorante comprend au moins un composé pulvérulent choisi parmi les charges, les pigments, les nacres et leurs mélanges.
  - Composition selon la revendication 14. caractérisée en ce que le composé pulvérulent et le polymère sont présents dans un rapport pigment(s)/polymère inférieur à 1.
  - Composition selon la revendication 14 ou 15, caractérisée en ce que le composé pulvérulent représente juscu'à 40 % du poids total de la composition.
- 17. Composition selon l'une des revendications 15 à 16. caractérisée en ce que le composé pulvérulent représente de 1 à 30 % du poids total de la composition.
  - 18. Composition selon l'une des revendications précèdentes, caractérisée en ce que le polymère représente (en matière sèche) jusqu'à 60 % du poids total de la composition.
- 45 19. Composition selon fune des revendications précédentes, caractèrisée en ce que le polymère représente (en matière seche) de 12 à 60 % du poids total de la composition.
  - 20. Composition eelon l'une des revendications précédentes, caractérisée en ce que la phase grasse liquide contient au moins une huile choisie parmi les isoparaffines en C<sub>8</sub>-C<sub>16</sub> et les silicones tinéaires ou cyctiques ayant de 2 à 7 atomes de silicium, ces silicones comportant éventuellement des groupes elkyle eyant de 1 à 10 etomes de carbone, leurs mélanges.
- 21. Composition ealor l'une des revendications précédentes, se présentant sous forme d'un etick ou bâton : sous ta forme d'une pâte souple, de viscosité dynamique à 25°C de l'ordre de 1 à 40 Pa.s ; sous forme de coupelle ; de gel huileux : de liquide huileux ; de dispersion vésiculaire contenant des lipidee ioniques evou non jongues.
  - 22. Composition selon fune dee revendications précédentes, se présentant sous lorme anhydre.

25

25

50

- Composition selon l'une des revenoications précedentes se présentant sous la forme d'un produit de soin et qui de maouillage de la péau et/ou des lèvres.
- 24. Composition selon l'une des revendications précédentes, se présentant sous forme d'un produit couré
- 25. Composition selon t'une des revendications précèdentes, se présentant sous forme d'un fond ce teint coulé d'un lard à joues ou à paupières coulé, d'un rouge à lèvres, d'une base ou paume de soin pour tes levres, d'un produit anti-cernes.
- 26. Utilisation dans une composition cosmétique ou pour la laboration d'une composition pharmaceutique à apotication topique, comprenant une phase grasse tiquide et au moins un ingrédient choisi parmi les actils cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques et pharmaceutiques, les matières colorantes et leurs mélanges, de particules c'au moins un polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans ladite phase grasse liquide, pour diminuer, voire supprimer, le transfer du film de composition déposé sur la peau evou les muqueuses comme les lèvres.
  - 27. Utilisation dans une composition cosmétique ou pour la tabindation d'une composition pharmaceutique à apolication topique sous forme de produit coulé et comorenant eu moins une phase grasse liquide cosmétique, cermatologique, hygiénique ou pharmaceutique et au moins une cire, d'au moins 2 % en poids, par rapport au poids totat de la composition, de particules de polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans ladite phase grasse liquide pour diminuer, voire supprimer, le transfert du film de composition déposé sur la peau et/ou les muqueuses comme les lèvres.
- 28. Utilisation dans une composition cosmétique ou pour la fabrication d'une composition pharmaceutique à application topique. d'au moins 2 % en poids, par rapport au poids total de la composition, de particules de polymère filmifiable dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans une phase grasse liquide, pour diminuer, voire supprimer, le transfert du film de composition déposé sur las muqueuses et/ou ta peau d'être humain vers un support mis en contact avec te film.
- 29. Utilisation salon l'une des revendications 25 à 28, caractérisée en ce que la composition contient au moins un pigment dans un rapport pigment(s)/polymère intérieur à 1.
  - 30. Procédé de soin cosmétique ou de maquillage des lévres ou de la peau, consistant à appliquer sur respectivement les lèvres ou la peau une composition cosmétique telle définie aux revendications 1 à 25.
  - 31. Procédé pour limiter, voire supprimer, le transfert d'une composition de maquillage ou de soin de la peau ou des lèvres sur un support différent de la peau ou des lèvres, contenant une phase grasse liquide et au moins un ingrédient choisi parmi les actés cosmétiques, dermatologiques, hygiéniques et pharmaceutiques et les mattères colorantes, consistant à introduire dans la phase grasse liquide au moins 2 % en poids, par rapport au poios total de la composition, de particules de polymère dispersées et stabilisées en surface par au moins un stabilisant dans ladite phase grasse liquide.

5

20

35

10

45

50

£5



# rapport de recherche Europeenne

EP 98 40 2996

a legorie	Citation du document ave des parties per	c indication, en cas de besoin. Trientes	Savendication concames	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (IRI.CLE)
x	EP 0 749 746 A (L' revendications l colonne 5, ligne colonne 6 + colonne 9-12 + exemples 1,6 +		1-31	A61K7/48 A61K7/021
x	* revendications 1 * page 3, ligne 2-	ORÉAL) 3 janvier 1975 -5.15-17.19.21.24 * 30 * - page 8. ligne 16 *	1-7. 13-31	,
x	• revendications 1	ORÉAL) 3 janvier 1975 -5,12-14,16,18,21 * - page 4, 11gne 18 * -38 *	1-7. 13-31	
X	16 janvier 1997 • revendications 1	- page 11, 11gne 23 + 9-37 +	1-7. 13-31	DOMAINES TECHNIQUE RECHERCHES (INICIA) A61K
Le pre	sent rapport a été établi pour to	juteé lee révendications	] ]	
	LA HAYE	21 avril 1999	800	ters, J
K · parti V · parti autre A · arrei O divui	TECOME DES DOCUMENTS CIT Custimment perinant à la seul Dusemment perinant en combrésas document de la mema calégone re-den Montrologique gezon ron-echie ment mercalage	ES 7 'meone ou princip E 'document de bre des de decot ou n evec un D 'oté tans le came L : cse pour d'aures	ne & le trace de fir vet àfférieur, mer abrés teche data oncia cataons	nertion a public à le

# ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET EUROPEEN NO.

EP 98 40 2995

La presante annexe incipue les membres de la tamire de braveis relatis aux documents braveis cités dans le rapport de recherche europeenne vise ou dessus.

Ledous members sont contanus au écher informatique de l'Office europeen des brevets à la daix du Les tenseignements fournes sont donnes à bre incipate et n'engagent pas la responsablate de l'Office europeen des braveis.

21-34-1999

Document prevet dite au rapport de recherche		Date de publication	Memore(s) de la farrale de brevetis)		Date de Dublication	
EP 749740	6 A	27-12-1996	FR 2735691 A		27-12-1996	
			FR	2735690 A	27-12-199	
			FR	27.35692 A	27-12-199	
			FR	2735684 A	27-12-199	
			AT	157529 T	15-09-199	
			0E	69600059 0	09-10-199	
			30	69600059 T	05-02-199	
			0K	749746 T	23-02-199	
			ES	2110857 T	16-02-199	
			<b>70</b>	9700662 A	09-01-199	
			GR	3025474 T	27-02-199	
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		JP	10502369 T	03-03-199	
FR 2232303	)3 A	03-01-1975	רַעַ	67772 A	06-03-197	
			38	815977 A	06-12-1974	
			CA	1024895 A	24-01-1978	
			CH	603157 A	15-08-1978	
			0E	2427671 A	02-01-1979	
			G8	1476194 A	10-06-1977	
			υs	3937811 A	10-02-1976	
			US	RE29871 E	26-12-1978	
FR 2232302	2 A	33-01-1975	LU	67773 A	C6-03-1975	
			.8E	815976 A	06-12-1974	
			CA	1024894 A	24-01-1978	
			CH	591858 A	30-09-1977	
			0E	2427487 A	02-01-1975	
			G8	1476195 A	10-06-1977	
			US	3911105 A	07-10-1975	
W0 9701321	1 A	16-01-1997	UΑ	6286296 A	30-01-1997	
			CA	2225996 A	16-01-1997	
			EP	0835091 A	15-04-1998	

Pour tout renseignement concernant cede annexe ; voir Journal Officiel de l'Office europeen des prevens, No.12/82